ENT ABSTRACTS OF JAMEN

(11)Publication number:

03-215558

(43) Date of publication of application: 20.09.1991

(51)Int.CI.

C08L 77/00 C08K 3/34

(21)Application number: 02-008277

(71)Applicant: UBE IND LTD

TOYOTA MOTOR CORP

TOYOTA CENTRAL RES & DEV

LAB INC

(22)Date of filing:

19.01.1990

(72)Inventor: DEGUCHI RYUICHI

NISHIO TAKESUMI OKADA AKANE

(54) RESIN COMPOSITION

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain a resin composition excellent in moldability, heat resistance, rigidity, water resistance and surface properties by adding layered silicate to a mixture of a polyamide resin with a polycarbonate resin.

CONSTITUTION: A resin composition comprising a polyamide resin (A), a polycarbonate resin (B) and a layered silicate (C) homogeneously dispersed in components A and/or B. The mixing ratio is such that about 0.05-30 pts.wt. component C is mixed with 100 pts.wt. mixture of about 10-90wt.% component A with about 90-10wt.% component B. A desirable component A is a resin having an average mol.wt. of 9000-30000. Examples of component C include smectite clay minerals such as montmorillonite, saponite, beidellite, nontronite and hectorite. vermiculite and barroisite, and especially montmorillonite is desirable.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

19日本国特許庁(JP)

⑩ 特許出願公開

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

平3-215558

@Int. Cl. 5

識別記号

广内整理番号

平成3年(1991)9月20日 **43**公開

C 08 L 77/00 C 08 K 3/34 LQU KKT

9053-4 J 7167-4 J

審杳請求 未請求 請求項の数 1 (全7頁)

60発明の名称

樹脂組成物

②特 願 平2-8277

22出 平 2 (1990) 1 月19日

冗発 明. 者 出

者

隆

山口県宇部市大字小串1978-10 宇部興産株式会社宇部ケ

ミカル工場内

@発 明

@発 明

西 尾 æ

武 純

茜

登

愛知県豊田市トヨタ町1番地 トヨタ自動車株式会社内 愛知県愛知郡長久手町大字長湫字横道41番地の 1 株式会

社豊田中央研究所内

勿出 願 人 宇部興産株式会社

山口県宇部市西本町1丁目12番32号

顛 包出 人 トヨタ自動車株式会社

愛知県豊田市トヨタ町1番地

勿出 顋 人 株式会社豊田中央研究

圌

愛知県愛知郡長久手町大字長湫字横道41番地の1

所

伊代 弁理士 津 国 理

外1名

- 1. 発明の名称 樹脂組成物
- 2. 特許請求の範囲
- (A) ポリアミド樹脂、
- (B) ポリカーポネート樹脂、ならびに
- (C) (A) および/または(B) 成分中に均一 に分散された層状珪酸塩
- からなる樹脂組成物。
- 3. 発明の詳細な説明

[産業上の利用分野]

本発明は、成形性が優れており、その成形品は 優れた耐熱性、剛性、耐水性、表面性および耐衝 撃性(面衝撃性)を有している樹脂組成物に関す る.

[従来の技術]

一般にポリアミド樹脂は、耐摩耗性、耐衝撃 性、成形性、耐薬品性および機械的強度などが優 れているが、吸水時に剛性が低下したり、寸法変 化を起こすという問題がある。

吸水時に寸法変化を小さくし、吸水時の剛性の 低下を改良するために、ガラス繊維または無機 フィラーを混合した材料が従来より用いられてき たが、これらの組成物は、耐衝撃性(特に耐面衝 撃性)や表面性に問題があるため、用途分野が限 られていた。

そこで、最近2種ないしはそれ以上のポリマー を混合(ポリマーアロイ)し、このような問題点 を解決しようとする試みがなされてきた。そし て、ポリアミド樹脂の優れた性質を保持しつつ、 吸水による寸法、剛性変化の欠点を改善した発明 が提案されている。

しかし、2種ないしはそれ以上のポリマーを混 合して異なった複数の優れた性能を樹脂に付与す る場合、その2種ないしはそれ以上のポリマー同 士は当然ながら融点、結晶性などの性質が異な り、お互いに混ざりにくいもの同士であることが 多い。従って、ポリマーアロイのアロイ化技術 は、いかに2種ないしはそれ以上のポリマーを相 溶化させ、理想的な分散形状・分散粒径を取らせ



るかという点にポイントがある。

通常、非相溶型ポリマーアロイにおいては、海島構造を取るのが好ましいとされており、海部となるドメイン樹脂と、島部となるドメイン樹脂とからなり、この島部の分散形状・分散粒径が物性に大きな影響を与える。この島部(ドメイン)の分散形状・分散粒径については、組み合わせる樹脂によって、その適切な分散形状・分散粒径は異なるが、多くの特許に述べられているように、平均粒径は1~2 戸以下にすることが好ましい

しかし、樹脂どうしの単なる混合で島部の平均 粒径を1~2 戸以下にすることは難しい。そこ で、樹脂どうしの相溶性を向上させ、さらには混 合方法を工夫することによって、平均粒径1~2 戸以下にできる技術がいくつか発表されてい る。

また、島部の平均粒径の下限についても、理論的には最適範囲をはずれる限界があるが、実際現在の技術段階では、ほとんどの樹脂の組み合わせ

材料を得るための技術はまだ開発されていなかった

[発明が解決しようとする課題]

上記のとおり、従来のポリアミドの改質(ポリマーアロイ等)によって、成形性、耐熱性、剛性、耐水性、表面性および耐衝撃性の全ての特性を満足するものは開発されておらず、かかる特性を同時に具備した材料の開発が強く望まれているのが現状である。

本発明者らは、成形性、耐熱性、剛性、耐水性表面性の優れた樹脂を開発することを目的とし、鋭意研究を行なった結果、ポリアミド樹脂とポリカーポネート樹脂を配合することにより、その目的が違成されることを見出し、本発明を完成した

[課題を解決するための手段]

本発明の組成物は、2種ないしはそれ以上の樹脂の海島構造のモルホロジーをベースとし、その島部の核となる無機物との組み合わせからなる組成物に関するものである。核となる無機物は、所

において、いかに島部の平均粒径を小さくし、耐 衝撃性などの物性や成形性・耐衝撃性を向上させ るかがポイントになっていると言える。また形状 についても、成形品としての変形等を防止するた めにも、なるべく球形に近づけたほうがよく、ま た均一性についても、その平均粒径のバラツキが 少なく、特に平均粒径に対して極端に大きな粒子

ある特許では、アロイ化しようとするポリマーに親和性のある官能基を導入したり、2種ないしはそれ以上のポリマーそれぞれに親和性を持った第3成分を相溶化剤として用いて相溶性を向上させ、島部の分散を良くし、物性を向上させるかが述べられている。

が存在しないことが大切である。

しかし、今までの方法では、島部の分散は十分でなく、特に平均粒径としては、細かいものが作成できても、形状や均一性の点でまだまだ十分でなく、目的とする物性、特にポリアミドの吸水による欠点をカバーしつつ、熱変形温度と耐衝撃性のバランスのとれた優れた性能を有する材料又は

本発明において、(A)成分と(B)成分のどちらが、島部になってもよく、珪酸塩は(A)成分と(B)成分のどちらか片方もしくは両方に含まれてよく、島部に存在するものは、島部を徴細にしかも均一にまた島部の剛性、耐熱性を向上させ、海部に存在するものは、樹脂全体の剛性・耐熱性を向上させるとともに、島部の分散にもよい

影響を与える。

具体的にその内容について説明する。

本発明の組成物は(A)ポリアミド樹脂10~90重量%と、(B)ポリカーポネート樹脂90~10重量%、ならびに(C)前記(A)および/または(B)成分中に層状珪酸塩を前記(A)および(B)成分の合計量100重量部に対して0.05~30重量部を均一に分散させたものからなる樹脂組成物に関する。

本発明の組成物を構成する(A)成分のポリアミド樹脂は、分子中に酸アミド結に、分子中に酸アミド体的には、カブロラクタム、6ーアミノカカブロラクタム、7ーアミノカーアミノカン酸、11ーアミノウンデカン酸、9ーアミンナウンデカン酸、11ーアミノウンデカン酸ペペートウンテカン酸、11ーアミノウンデカン酸ペペートウンチカンの重合体または共重合体・ペウンチカンチャンジアミン、ドデカメチャンシアミンとテレンジアミンとアミンとテレンジアミンとアミンとサレンジアミンとアミンとアミンとサローには、1000円のでは、10000円のでは、1000円のでは、1000円のでは、1000円のでは、1000円のでは、1000円のでは、1000円のでは、10000円のでは、10000円のでは、1000円のでは、1000円のでは、1000円のでは、1000円のでは、1000円のでは、1000円のでは、1000円のでは、1000円のでは、

上記一般式で示されるピスフェノール類の例と しては、4、4′ージヒドロキシージフェニル エーテル、ピス(4-ヒドロキシー2-メチル フェニル) エーテル、ピス (4-ヒドロキシー3 - クロロフェニル)エーテル、ビス(4-ヒドロ キシフェニル) サルファイド、ビス (4-ヒドロ キシフェニル) ケトン、ピス(4-ヒドロキシ フェニル) メタン、ピス (4-ヒドロキシー3-メチルフェニル) メタン、ピス (4ーヒドロキシ -3.5-ジクロロフェニル)メタン、ピス(4 -ヒドロキシー3、5-ジプロモフェニル) メタ ン、ビス(4-ヒドロキシー3.5-ジフルオロ フェニル) メタン、1、1-ビス(4-ヒドロキ シフェニル) エタン、2、2-ビス(4-ヒドロ キシー3-メチルフェニル)プロパン、2.2-ビス (4-ヒドロキシ-3-クロロフェニル) プ ロバン、2、2-ビス(4-ヒドロキシー3.5 - ジクロロフェニル) プロパン、2.2-ビス (4-ヒドロキシー3、5-ジプロモフェニル) プロパン、1、1-ビス(4-ヒドロキシフェニ 酸、イソフタル酸、アジピン酸、セバシン酸などのジカルボン酸とを重縮合して得られる重合体もしくは共重合体又はこれらの混合物を例示することができる。 (A) 成分のポリアミド樹脂は、平均分子量が9000~30000のものが好ましい。

本発明に用いられるポリカーポネートは、一般 式

ル) プタン、ピス(4-ヒドロキシフェニル) フェニルメタン、ピス(4 - ヒドロキシフェニ ル) ジフェニルメタン、ビス(4-ヒドロキシ フェニル) -4′ -メチルフェニルメタン、 1. 1-ビス (4-ヒドロキシフェニルー2. 2. 2-トリクロロエタン、ビス(4-ヒドロキ シフェニル) - (4′-クロロフェニル) メタ ン、1.1-ピス(4-ヒドロキシフェニル)シ クロヘキサン、ビス (4-ヒドロキシフェニル) シクロヘキシルメタン、2.2-ビス(4-ヒド ロキシナフチル)プロバン等があげられるが、最 も一般に用いられる代表的なものは、2.2-ビ ス (4-ヒドロキシフェニル) プロパンすなわち ピスフェノールAと呼ばれているものである。も し必要ならば前記ビスフェノール類の混合物ある いはビスフェノール類と少量の他の2価の化合 物、例えば2、2′ージヒドロキシジフェニル、 2 . 6 - ジヒドロキシナフタレンの如きジヒドロ キシナフタレン、ヒドロキノン、レゾルシノー ル、2、6-ジヒドロキシクロロベンゼン、2、

6 - ジヒドロキシトルエン、3.6 - ジヒドロキシトルエン等の混合物を使用することができ

(A) および(B) 成分の配分比は、(A) 成分が10~90重量部であり、(B) 成分が90~10重量部である。(A) 成分の配合比が10重量部未満だと成形性が低下し、90重量部を越えると吸水時の剛性が低下する。

(C)成分は層状珪酸塩である。この(C)成分は樹脂組成物から得られる成形体において、(B)成分を(A)成分のポリアミド中に、又は(A)成分を(B)成分中に微細に分散させるとともに、成形性が優れた機械的性質、耐熱性および耐面衝撃性を付与するのに資する物質である。

さらに均一に分散された層状珪酸塩は、剛性の付与ならびに分散粒子となる樹脂を微細に分散させるという特徴があり、従来相反する性質である剛性と耐衝撃性(面衝撃性)を同時に満足するという、公知技術による剛性及び耐衝撃性付与法と

ト、スティブンサイトなどのスメクタイト系粘土 鉱物やパーミキュライト、パロイサイトなどを例 示することができ、これらは天然のものであって も、合成されたものであってもよい、これらのな かでもモンモリロナイトが好ましい。

(C) 成分の配合割合は、(A) 成分と(B) 成分の合計量が100重量部に対して0.05~30重量部であり、好ましくは0.1~10重量部である。(C) 成分の配合割合が0.05重量部であると、成形品の耐熱性および耐衝撃性の向上効果が小さく、30重量部を超えると、樹脂組成物の流動性が極端に低下し、成形性が低下する。

さらに、本発明には前述の(A)、(B)、 (C) 成分の他に耐衝撃性改良材を必要に応じて加えることができる。耐衝撃性改良材としては、一般にポリアミドに用いられる耐衝撃改良材ならば、特に限定はなく次に挙げるようなものである。ポリアミドに20重量光添加した時、その耐衝撃性が、2倍以上になる程度のものであり、 は全く異なる多成分系重合体プレンド安定化法を 提供するのに不可欠な成分である。

層状珪酸塩は(A)成分中に分散した際、それぞれが平均的に20A以上の層間距離を保ち、均一に分散していることを特徴とする。本発明において層状珪酸塩とは一辺が0.002~1㎞、厚みが6~20Aの物質の一単位を示すものである。

また、層間距離とは層状珪酸塩の平板の重心間の距離を含い、均一に分散するとは層状珪酸塩の一枚一枚が、もしくは平均的に重なりが5層以下の多層物が平行に、またはランダムに、もしくは平行とランダムが混在した状態で50重量%以上が、好ましくは70重量%以上が局所的な塊を形成することなく分散する状態を言う。

このような層状珪酸塩の原料としては、珪酸マグネシウムまたは珪酸アルミニウムの層から構成される層状フィロ珪酸鉱物を例示することができる。 具体的には、モンモリロナイト、サボナイト、バイデライト、ノントロナイト、ヘクトライ

その曲げ弾性率は、10.000kg/cm²以下である。

この耐衝撃性改良材は、不飽和カルボン酸など で変性したものを用いることができる。

耐衝撃性改良材の好ましい配合量は、(A)、(B) および(C) 成分の合計量100重量部に対して30重量部以下である。30重量部を超えると成形性が低下し、成形品の耐熱性が低下するために好ましくない。

相溶化剤は、例えばポリ(エチレン/メタクリル酸グリシジル)共重合体(エチレン/メタクリル酸グリシジル=85/15)を70重量部と過酸化結合を側鎖に有するポリ(アクリル酸ブチルートスチレン)(アクリル酸ブチル/スチレン)・10/90)30重量部とを溶融押出器を用い、溶融温度200±20℃で溶融混練して明られたポリ(エチレン/メタクリル酸グリシジル)ーgーポリ(アクリル酸ブチルートースチレン)であるグラフト化ポリオレフィン変性物

(日本油脂) (日本油油油) (日本油油油油) (日本油油油) (日本油油油油) (日本油油油油) (日本油油油) (日本油油油) (日本油油油) (日本油油油) (日本油油油) (日本油油油) (日本油油油) (日本油油油) (日本

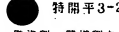
本発明の組成物には必要に応じて、染料、顔料、核剤、離型剤などの充填剤、ガラス繊維、金属繊維、炭素繊維などの補強剤、可塑剤、滑剤、

ずれかの一方の相に分散していてもよい。

本発明の樹脂組成物は、自動車の各種部品、電子電気部品、機械部品、一般雑貨の製造材料として利用することができる。

(実施例)

以下、実施例により本発明をさらに詳しく説明



耐熱性付与剤、発泡剤、難燃剤などを配合することができる。

本発明の樹脂組成物においては、分散粒子となり得る粒子が数平均粒子径で2 戸以下で分散相を 形成することが好ましい。

(C)成分の層状珪酸塩は(A)成分および(B)成分の両方の相に分散していても、またい

する。なお、部は重量部を表わす。また、以下に おいて示した各特性の試験方法は下記のとおりで ある。

引張り強さ: A S T M D - 6 3 8 曲げ強さ、曲げ弾性率: A S T M D - 7 9 0 アイゾット衝撃強さ: A S T M D - 2 5 6 熱変形温度: A S T M D - 6 4 8

高速衝撃強さ:まず、本発明の樹脂組成物のペレットを厚さ3.2mm、直径100mmの円盤に成形し、その円盤を試験片とした。次に、一30℃で先端径1/2インチラウンドミサイルを前記試験片中央に2.5 m/秒の速度で不下させ、その場合の破壊の際の応力ひずみ曲線の面積から、その破壊エネルギーを算出する面衝撃測定法(UBE法)によった。

分散粒子径:シクロトームを用いて各成形体の小片を調製し、その小片をローダミンBで染色し、水洗したのち、光学顕微鏡(×1000)で該小片中の分散粒子径を測定した。

実施例及び比較例

下記の表に示した各成分の組合せ及び配合比で 樹脂組成物を製造し、成形体として各特性評価用 の試験片を製造した。

(A) ポリアミド

層状珪酸塩の一単位の厚みが平均的に9.5 A で一辺の平均長さが約 O.1 mのモンモリイト 2 O O g を 1 O l の水に分散し、これに 5 1.2 gの 1 2 - アミノドデカン酸と 2 4 d d の ならにこれを十分洗浄したのち、真空乾燥した。 2 らにこれを十分洗浄したのち、真空乾燥した。 この操作により、1 2 - アミノドデカン酸 を とこの操作により、1 2 - アミノドデカン酸 を とこの操作により、1 2 - アミノドデカン酸 を では では 全体中の層状 珪酸塩分は 8 O 重量 % に このでは 理酸塩層間距離が 1 8.0 A であった・では 理麼塩層間 距離が 1 8.0 A であった・

次に撹拌機付きの反応容器に、10kgの ε - カブロラクタム、1kgの水および200gの乾燥した前記複合体を入れ、100℃で反応系内が均一な状態になるように撹拌した。さらに温度を260℃に上昇させ、15kg/cm²の加圧下で

エチレンーグリシジルメタクリレート - 酢酸ビニル共重合体(住友化学㈱製グレード名ポンドファーストE)

成形体は、次の方法で製造した。まず、表に示す量の各成分を予備混合したのち、スクリュー径30mの押出機を用いて250℃~300℃で溶融混練してペレット化した。その後、該ペレットを真空乾燥したのち、射出成形機によりシリンダー温度250~300℃金型温度80℃の条件で射出成形を行ない成形体を得た。

得られた成形体を各特性評価用の試験片として 用い、評価試験を行なった結果を表に示す。 1時間撹拌した。その後、放圧し、水分を反応容器から揮散させながら、常圧下で3時間反応なら、反応容器の下部ノズルから、ストランド状に取り出した反応物を水冷平均からに及びない、ポリアミド樹脂(平均からなけるが、カーシットを得た。次にこのペレットを熱水中にかりからにこので、真空中で乾燥した。このを燥いたのち、真空中で乾燥した。このを燥いたいかりるポリアミドとモンモリロナイトが1、6重量部であった。

(B) ポリカーポネート (三菱ガス化学㈱製ポリカーポネート、グレード名 S 2 0 0 0 (以下 P C と略す)

耐衝擊性改良材

変性エチレンプロピレンランダム共重合体 (エクソン化学㈱製グレード名EXXELOR UA1803、以下変性EPRと略す)

相溶化剤



·		実 施 例		比 較 例	
		1	2	1	2
ポリアミド樹脂		50	50	50	50
ポリカーポネート		50	50	*	50
モンモリロナイト		0.8	0.8	-	-
耐衝撃材(変性EPR)		•	5	•	5
相 溶 化 剤 (ポンドファーストE)		<u>-</u> ·	5	<u>-</u>	5
引張り強さ (kg/cm²)		790	670	670	570
曲げ弾性率 (kg/cm²)		28000	23500	24000	20200
アイゾット衝撃 強度ノッチ付き (kg・cm/cm²)	23 ℃	6. 5	39.0	5.0	35.0
	-30 ℃	5. 0	20.0	4.0	17.0
高速衝撃強さ (-30℃) (kg·cm)		•	700	•	580
	温 度 (℃)	· 145	125	113	110
数平均粒子径 (严)		· <2	41	3~5	1~2

(発明の効果)

表に示したように、ポリアミド樹脂とポリカー ポネート樹脂との混合物に、さらに層状珪酸塩を 配合することにより、剛性のみならず同時に耐衝 撃性も優れている。